Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

07242666

PUBLICATION DATE

19-09-95

APPLICATION DATE

08-03-94

APPLICATION NUMBER

06037276

APPLICANT: FUJISAWA PHARMACEUT CO LTD;

INVENTOR: TANAKA HIROKAZU;

INT.CL.

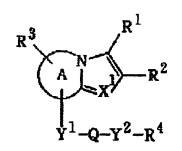
: C07D471/04 C07D471/04 A61K 31/435

A61K 31/435 A61K 31/435 A61K 31/495 A61K 31/50 A61K 31/505

C07D487/04 C07D487/04

TITLE

: HETEROCYCLIC COMPOUND



П

III

N

ABSTRACT: PURPOSE: To provide the novel compound useful for preventing and treating allergy,. inflammation, autoimmune diseases, shock, ache, etc., as a bradykinin- antagonizing

agent.

CONSTITUTION: This compound is expressed by formula I [R1 is H, lower

alkyl, etc.; R² is H, acyl, etc., R³ is H, halogenated lower alkyl.

etc.; R4 is aryl, heterocyclic group, etc.; the group of formula II is a group of

formula III or IV (X2-X4 are N, CH); Q is O, NH, etc.;

 X^1 is N, C-R⁵ (R⁵ is H, halogen); Y^1 ,

Y² are single bond, lower alkylene] and its salt, e.g.

δ-(2,6-dichlorobenzyloxy)-2- phenylimidazo[1,2-a]pyridine hydrochloride. The compound

is obtained e.g. by reacting 2-amino-2-(2,6-dichlorobenzyloxy) pyridine with

2-bromoacetophenone in ethanol under thermally refluxing.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

TAVAILABLE COPY

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-242666

(43)公開日 平成7年(1995)9月19日

(51) Int.Cl.⁶ 識別記号 FΙ 庁内整理番号 技術表示箇所 C 0 7 D 471/04 108 A 104 A A 6 1 K 31/435 ABF ACD AEP

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全23頁) 最終頁に続く

つくば市吾妻1-602-208

最終頁に続く

(21)出願番号 特願平6-37276 (71)出願人 000005245 藤沢薬品工業株式会社 (22)出願日 平成6年(1994)3月8日 大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号 (72)発明者 奥 照夫 つくば市緑が丘8-2 (72)発明者 茅切 浩 つくば市梅園 2-31-15 (72)発明者 佐藤 茂樹 つくば市松代3-25-4-304 (72)発明者 阿部 義人 茨城県稲敷郡茎崎町桜ケ丘9-9 (72)発明者 澤田 由紀

(54) 【発明の名称】 複素環化合物

(57)【要約】

【構成】 この発明は一般式

【化1】

[式中、R1 は水素、低級アルキル基等、R2 は水素、 低級アルキル基等、R®は水素、低級アルキル基等、R 4 は適当な置換基を有していてもよいアリール基等、Q はO、NH等、X¹はNまたはC-R⁵、Y¹ およびY² はそれぞれ単結合または低級アルキレン基を意味す る。〕で示される複素環化合物およびその塩に関する。 【効果】 上記複素環化合物は、プラジキニン拮抗剤と して、アレルギー、炎症、各種疼痛等の治療に有用であ る。